Generate Collection

L14: Entry 554 of 590

File: DWPI

Jul 10, 1980

DERWENT-ACC-NO: 1981-16843D

DERWENT-WEEK: 198110

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Treatment of purulent infections of wounds - includes topical application of specific antibacterial

compsn. contg. passivated bacteriophages

INVENTOR: BERILLO, E A; KHOLES, A G; PEREMITINA, L D

PRIORITY-DATA: 1978SU-2630660 (June 16, 1978)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

SU 745524 B

July 10, 1980

000

INT-CL (IPC): A61K 39/12

ABSTRACTED-PUB-NO: SU 745524B

BASIC-ABSTRACT:

Medical treatment of purulent surgical wound infections, includes local application of specific antibacterial compsn. based on passivated bacteriophages. Recovery is accelerated if the antibacterial compsn. contains specific monophage with bacteriolytic activity which is specific to the microflora of infected patient.

The bacteriolytic activity of the monophage is increased by 2-3 passivation treatments in a nutrient medium which produces the max. grown of plages(e.g. agar for staphylophages or streptophages) and adaptation of monophage culture to specific bacterial flora of the patient. Bul. 25/7.7.80.

ABSTRACTED-PUB-NO: SU 745524B

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

BEST AVAILABLE COPY

Союз Советских Социалистических Республик



Государственный комитет СССР по делам изобретення тв открытий

О П И С А Н И Е ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(61) Дополнительнов к авт. свид-ву -

(22) Заявлено 1606.78 (21) 2630660/28-13

с присовдинением заявки № ~

(23) Приоритет -

Опубликовано 07.07.80. Бюллетень № 25

Дата опубликования описания 10.07.80

m745524

(51)М. Кл.² A 61 K 39/12

(53) УДК 616-08 (088.8)

(72) Авторы изобретения Л. Д. Перемитина, Э. А. Борилло и А. Г. Хволес

(71) Заявитель

Государственный научно-исследовательский институт стандартизации и контроля медицинских бислогических препаратов им. Л. А. Фарасевича

(54) СПОСОВ ЛЕЧЕНИЯ ГНОЙНО-ЖИРУРГИЧЕСКИХ ИНФЕКЦИЙ

7

Изобретение относится к медицине и может быть использовано для лечения больных раневыми инфекциями.

Известен способ лечения гновнохирургических инфекций с помощью бактериофага [1].

Однако известных способ лечения длителен (~60,7 днея), а положитель~ ные результаты лечения лишь в 65% случаев.

Целью изобретения является сокращение сроков лечения.

Эта цель достигается тем, что используют монофаг с литической активностью, усиленной 2-3-х кратным пасси 15 рованием на питательных средах; и адаптированный к микрофлоре больного.

Примеровании, маститами, карбунсами, флетмонами, маститами, карбункулами, остеомислитами и др. хирургическими заболеваниями выделяют возбудителей из содержимого раны с помощью ватно-марлевого тампона. Среди
испытуемых фагов (стафилофаг, стрептофаг, колифаг, синегнояный и протейные фаги) отбирают наиболее активные
клоны и затем литическая активность
отобранных монофагов усиливается путем пассажей на выделенных от данного
тах начесения фагов. После инкубации
тах начесения фагов. После инкубации

больного возбудителях с применением твердых и жидких питательных сред. Для этого исследуемую культуру бактерий, предварительно выделенную из раны при посеве ее содержимого с тампона, засевают в пробирку с мясо-пептокным бульоном. Эту культуру инкубируют 3-4 ч до концентрации микробных клетом, равноя 1 млрд. микробных клеток в 1 мл стандарта. Затем бульонную культуру после инкубации засерают на мясо-пептокный агар в чашке Петри. Стекло дна чашки расчерчивают на клетки, количество которых соответствует. количеству фагов, имеющихся в наборе, а затем чашки подсущивают в термостате с открытой крышкой 20-30 мин. Далее настеровской пипеткой или петлей наносят различные фагн (стафилофаг, стрептофаг, колифаг, синегной-ный или протейный фаги) в зависимости от вида культуры на поверхности питательного агара в чашке Петри, засеянного испытуемой культурой. После подсыхания капель фагов 10-20 мкн чашку переворачивают крышкой вниз инкубируют не менее 5-6 ч при 37°C до появления зон просветления в меспроизводят отбор фага из наиболее четко выраженных зон лизиса на поверхности газона испытуемой культуры Для последующего получения соответствующих фаголизатов используют метод агаровых слоев по Грациа. В этом случае применяют 1,2%-ный мясо-пептон ный агар, на повержности которого разливают 0,7%-ный предварительно растопленный и охлажденный до 45-48° мясо-нептонный агар с предварительно внесенной в него тмательно перемеманной смесью 0,1 мл бульонной культуры и 0,5 мл специфического для дайной культуры фага. После застывания верх-него слоя агара чашку Петри, перезернальной вина книжими и политири 37°С, причем для оценки результата опыта обрамвит внимание либо на образование эон лизиса на поверхности атара, либо на отсутствие роста культуры в этом же агаре. После 18-20 ч инкубаций последовательно скима-ют и переносят в стерильный флакон сначала верхний слов агара, а затем смыв с повержности нижнего слой атара в объеме 5 мл мясо-пептонного бульона, Полученную смесь агара в стерильном флаконе периодически встряживают в течение 30 мин. Эту смесь затем центрифугируют 30 мин при 3000 об/мин. Надосадочную жидкость переносят в стерильный флакон. Затем фаголизат очищают от сактериальвых клеток. Для этого произволят фильтрацию фаголизата при помощи вакуумного насоса через бактериальные свечи" (лучше всего использовать свечи 🕟 шамберлена).

Вактериальные свечи предварительно стерилизуют вместе с приемником в автоклаве текучим паром.

С целью усиления литической активности монофатов проводят не менее 2-, 3 пассажей на плотной питательной / Среде в чашках Петри; засейнных кс-пытуемой культурой с вновь полученным монофагом по указанному способу, Кроме твердых питательных сред можно использовать и жилкие питательные ... среды. В этом случае в 4,5 Ми мясопентонного бульона вносят 0,5 мл тото или иного фага (стафилофаг, стрептофаг, колифаг, синетнойный и протейный фаги) и 0,1 мл вышеленной от больного бульовной культуры, инкубированный до 3-4 ч в термостате. Эту смесь выдерживают при 37°C и сравнивают со степенью мутности контрольного бульона, зараженного испытуемы-ми бактериями без добавленая в него фага. В результате сравнения опытной: и контрольной пробирок устанавливают наличие лизиса культур. Подобный процесс повторяют 2-3 разв"и тем са уни пассируют фаг в жидкой питательной среде, повышая его литическую » активность путем пассажей на выпелеиных от данного больного возбудите-

лях. Полученные адаптированные монофаги после усиления литической активности проверяют на стерильность и активность. Титрование фага проводят с целью определения количества эрелых фаговых частиц в единице объема (титр фага). Для этого используют либо плотиме питательные среды, либо жидкие питательные среды. Наиболее распространенным и точным йылиется метод агаровых слоев, предложенный Грациа, Этот метод основан на допумении, что каждая частица вируса дает потомство, определяемое визуально . по наличию на газоне чувствительной культуры бактерий зон лизиса, полу-15 чивших название негативных колония. Благодаря данному методу устанавливают количество фаговых частиц, способных образовывать негативные колонии. При титрований методом агаровых слова 20 следувт парадлельно засевать не менее пвух чашек фагом из одного и того же разведения. Титр фага определяют путем подсчета числа негативных колония на паралленым чамках. Титр мо-25 нофагов (их активность по Аппельману) обычно соответствует для стафи-лококков 10⁻⁹, для стрептококков 10⁻³ для протен 10⁻⁴, для синетножных падля протен 10 , для синеключева па-почек 10⁻⁴, для энтеропатогенных ки-мечных палочек 10⁻⁶. Предлагаемый способ лечения пре-

дусматривает применение препаратов монофага либо местно в виде орошения, примочек или тампонирования, либо парэнтерально (подкожно или внутримышечно). В первом случае сначала промывают раку перекисью водорода и затем удаляют пинцетом из раны рыхлую некротическую ткань. Края раны при этом обрабатывают настойкой йода, после чего смоченым монофагом в количестве 7-8 мл тампоном рыхло тампонируют рану. При абсцессах монофаги применяются местно после всирытия и прегирования гножника путем смачивания тампонов, вводимых в рану, или путем промывания монофагом гнояной полости. В другом случае, например при карбункулах, эти препараты можно вводить непосредственно. в очаг под основанием инфильтрата путем обкалывания. Продолжительность лечения адаптированными монофагами зависит от тижести заболевания, специфики возбудителя и своевременности лечения. При раневых инфекциях средней тяжести курс лечения монофагами не превымает 2-3 недель.

Преднагаемая способ лечения приводит к более быстрому течению ра-60 невого процесса. Как показали клинические испытания, все больные (30 чел.), леченные с применением монофагов, проведи в клинике 1123 койкоиня, что на одного больного состав-65 ляет 30,7 дней, а такое же количест-

во больных, леченных с применением производственных фагов (полифагов), цаходились в стационаре 1823 койкочто составляет экономию в 700 койко-дней при госпитализации **Аказанного** колидестве фолриях хираргическими инфекциями (30 чел.). Кроме того, у больных, леченных монофагами, гладкое заживление раны после наложения ранних вторичных швов наступало у 10-ти чел., а в другоя группе больных, леченных полифагами, такого результата удалось добиться пимь у двух больных. Из группы больных, леченных адаптированными монофагами, лишь двое выписано на амбула-. торное лечение с незажившими ранами, в то время как в группе больных, леченных полифагами, таких больных оказалось 11. Способ лечения монофагами прост и дает возможность быст-

745524

рого приготовления специфического антибактериального препарата. Все это позволяет шароко использовать предлагаемый способ лечения в условиях многих хирургических стационаров.

ng a na ang katalan na ang palang katalang katalan na ang ang katalan

Формула изобретения

Способ лечения гнойно-жирургических инфекций с помощью бактериофага, отличающийся тем, что, с целью сокращения сроков лечения, используют монофаг с литической активностью, усиленной 2-3-х кратным пассированием на питательных средах, й адаптированный к микрофлоре больного

Источники информации, принятые во внимание при экспертизе
1. Казанский медицинский жур-

1972, W 2, c. 25-

Составитель С. Малютина корректор М. Мароши Техред Л. Теслюк Редактор С. Тараневко

Заказ 4048/3

Тираж 673

Подпиское

цинипи государственного комитета СССР по делам изобретевий и открытий 113035, Москва, Т-35, Раумская наб., д. 4/5

"Патент", г. Ужгород, ул. Проектная,